(18) [[本國特許庁(JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出廢公表番号 特表2001-504092 (P2001-504092A)

(43)公表日 平成13年3月27日(2001.3.27)

(51) lntCl.		識別記号	\mathbf{F} 1		テーマコード(参考)
A61K	39/395		A 6 1 K	39/395	X
	38/00		A61P	31/00	
A61P	31/00		C07K	16/06	
C07K	16/08		A 6 1 K	37/18	

審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 14 頁)

(21)出職番号	特額平10-517875	
(86) (22)出籍日	平成9年10月14日(1997,10,14)	
(85)翻訳文提出日	平成11年4月14日(1999.4.14)	
(86) 國際出職番号	PCT/CH97/00388	İ
(87)国際公開番号	WO98/16658	
(87)国際公開日	平成10年4月23日(1998.4.23)	
(31)優先権主張番号	96810690.6	
(32)優先日	平成8年10月14日(1996, 10.14)	
(33)優先權主張国	ヨーロッパ特許庁 (EP)	

(71)出願人 ロトクレーツシュティフツング・ゼントラ ルラボラトリウム・プルツベンディエンシ ュト・エス・アール・ケイ スイス国 ツェーハーー3000 ベルン

22, ヴァンキドルフシュトラーセ 10 (72)発明者 レンチュ,マルクス

スイス国 ツェーハーー3400 ブルグドル フ, エコシュトラーゼ 4

(74)代理人 并理士 萩野 平 (外4名)

最終質に続く

(54) [発明の名称] 静脈内適用のための1gM製剤の製造方法

(57) [愛約]

IgM分が免疫グロブリンの5選量%より多い静脈内適 用に適した免疫グロブリン溶液の製造方法において、I gM含有免疫グロブリン溶液をプロテアーゼで処理す る。得られる静脈内適合性製剤は、化学的に移動されて いないことおよび低い抗補体活性ACAを示すことを特 激とする。

【特許請求の範囲】

- 1. IgM分が全免疫グロブリン分に対して5重量%より大きい。化学的に修 飾されておらず、静脈内投与可能なポリクローナル免疫グロブリン製剤を製造す るために、相応した IgM含有血漿両分の水溶液または水性懸濁液をプロテアー ゼで処理することを特徴とする前記免疫グロブリン製剤の製造方法。
- 2. 前記製剤の抗補体活性が<500CH50/g蛋伯質、好ましくは<200CH50/g蛋白質、とりわけ<150CH50/g蛋白質であることを特徴とする額求項1の方法。
- 3. IgM含有血漿両分の水溶液または水性懸濁液を、プロテアーゼ添加のもとに、酸性pH値において、少なくとも15℃の温度でインキュベートすることを特徴とする請求項1または2の方法。
- 4. インキュベーション温度が $20\sim50$ \mathbb{C} 、好ましくは $35\sim40$ \mathbb{C} であることを特徴とする請求項3の方法。
- 5. インキュペーション時間が1~48時間、好ましくは6~12時間であることを特徴とする請求項3または4の方法。
- 6. 1gM含有血漿酶分の水溶液または水性懸濁液中のプロデアーゼ濃度が少なくとも50単位/g蛋白質、好ましくは $300\sim1200単位/g$ であることを特徴とする請求項 $1\sim5$ のいずれかの方法。
- 8. プロテアーゼがエンドペプチダーゼであることを特徴とする請求項1~ 7のいずれかの方法。
- 9. プロテアーゼが、それぞれ場合により担体に固定化されていてもよいペプシン、パバイン、プラスミンまたはサーモリシンからなる群から選ばれた少なくとも1種のエンドペプチダーゼであることを特徴とする請求項8の方法。
 - 10. 18 M含有血漿面分の水溶液または水性懸濁液のイオン強度が<0.

1、好ましくはく0.04であることを特徴とする請求項1~9のいずれかの方

【発明の詳細な説明】

静脈内適用のためのIgM製剤の製造方法

本発明は、静脈内適用に適した免疫グロブリン溶液の製造方法に関するものである。出発物質としては、ヒトまたは動物の血液から得られた、免疫グロブリンを激縮された形で含有する蛋白質画分を使用する。

免疫グロブリンは、周知のように、ヒトおよび哺乳動物の免疫系において、感染防御に当たっての重要な役割を果たす。免疫グロブリンは、生化学的および生理学的性質を異にする種々のクラス(たとえば1gG、1gA、1gM、1gDおよび1gE)に分類される。1980年までは、単離され、予防および治療のための静脈内適合性製品として投入されたのは、1gGのみであった。EP-A-0013901、EP-A-0413187およびEP-A-0352500には、とりわけβープロピオラクトンで処理することによって静脈内適合性とされた1gG製剤が記載されている。EP-A-0413188は、陰イオン交換クロマトグラフィーにより静脈内適合性両分を選択的に溶出させることによって静脈内適合性を達成する方法を記載している。

本発明の目的は、静脈内投与に適した治療および予防用の高度精製IgM激縮物を製造することである。その製品は、低い抗補体活性(ACA)およびラットモデルにおいての低い血圧低下を示すべきであるが、IgM分子は化学的に修飾されるべきではない。この目的は、驚くべきことに、IgM含有免疫グロブリン溶液をプロテアーゼで処理することによって達成された。

後って、本発明の対象は、特許請求の範囲の請求項1において定義されている 方法である。

プロテアーゼ処理は、ペプシン、パバイン、プラスミンまたはサーモリシンの 存在下での高昇温度で実施されるインキュベーションであることが好ましい。そ れらプロテアーゼは化学的に修飾されていても、担体に固定化されていても、そ して/または遺伝子工学的に製造されたものであってもよい。本発明の方法に従 って得られた製剤は、静脈内投与可能な溶液とすることができる。かかる製剤は ACAの低下、ラットモデルでの血圧低下の低減およびC1g結合活性の低下を 採す。

本発明方法のための出発材料としては、たとえばキストラー・ニッチマン(Kistler…Nitschmann)分面で得られた血漿、沈澱AまたはB;コーン(Cohn)面分1/11/111;11/111、111;またはその他のヒトまたは動物血漿由来のIgM含有血漿面分が適当である。たとえば、キストラー・ニッチマン法による沈澱Bなどの免疫グロブリン含有面分を緩衝液に溶解させ、0.5~5%オクタン酸を用いてpH4~6、好ましくはpH5で沈澱させることによってほとんどの不純物を除去することができる。その後、その溶液を、少なくとも50U/g、好ましくは600U/gのペブシン添加のもとに、大きいイオン強度のちとで、1~48時間、好ましくは9時間、20~50で、好ましくは37℃で、インキュベートする。

さらに綺製するためには、この溶液を、たとえばDEAE基含有ゲルを用いてのパッチ式またはカラム法による吸着処理に付す。最終製品中のIgM機度を高めたいときには、IgM含有溶液をイオン交換体(たとえばTMAEフラクトゲル)にかける。たとえば塩の勾配またはpHの勾配を利用しての選択的溶出によって、IgM両分を単離できる。吸外濾過およびダイアフィルトレーション、もしくはゲル濾過によって、溶液を機縮し、電解質含量を最終の静脈内適合性処方に調整することができる。蛋白質機度は1~20%、好ましくは3~6%としうる。製品には、蛋白質、好ましくはアルブミン、ならびに糖類、好ましくはグルコースおよびサッカロース、またはアミノ酸を追加的に含有させることもできる

免疫グロブリン製剤の静脈内適合性の評価のためには、抗補体活性(ACA)を参照するのが普通である。ACAを測定するには、試験すべき製品の所定量を 所定量のモルモット補体とともにインキュベートし、補体の残存量を定量する。 ACAは、免疫グロブリン1g当たりのCH50の消費量として表示する。報告 しているACAの結果は、大部分が、M・マイヤー(Mayer)が発表している方法に従って測定したものである(M・M・マイヤー(1961年)補体および補体結合(Comploment and complement fixa tion)。実験免疫化学(Experimental immunochemistry)第2版中の第133-240頁、C・トーマス社、スプリングフィールド、イリノイ州)。静脈内適用可能な1gG製品に対する基準値としては、蛋白質1g当たり<1000CH50のACAが妥当である。

静脈内適合性の評価のためには、さらに、C 1 g 補体成分の免疫グロブリンへ の結合を考慮に入れることができる。この測定のためには、所定量の試験製品を 所定量の精製放射性標識C1g成分とともに緩衝液中および血清中でインキュベ ートする。試験製品のC1g結合活性は、ポリエチレングリコール存在下での次 降によって求められる。沈降物中の放射能が高いほど、製品のC1g結合活性は 大きい。C1gを2つの異なる方法で放射能標識するとき、C1g結合の様式お よびそれと同時に製品の品質についてより高度の情報を得ることができる。一方 ではできる限り温和な酸化条件のもとでラクトペルオキシダーゼ(LPO)と、 他方では強烈な酸化条件下にクロラミンT(CT)と。P・シュペート(Sna eib)が発表している方法に従って検討が行われた。(P・J・シュベート、 A・コルヴェッタ(Corvetta)、U・E・エデッガ(Nydegger)、R・ビュトラー(Buettler):ラクトペルオキシダーゼーおよびク ロラミンTー沃素化Clqを用いての拡張Clq結合アッセイ。スカンジナヴィ アン・ジャーナル・オブ・イミュノロジー (Seand. J. Immunol.)第18巻第319-328頁、1983年)。完全な静脈内適合性製剤につい ては、Clo結合活性ができるかぎり少ないことが期待される。免疫グロブリン の静脈内適合性を検定するための一つのモデルは、ブレーカーらのラットモデル である(W・K・ブレーカー(Bleeker)、J・アハテルペルフ(Agt erberg)、G・リッセター (Rigter)、A・デ・フリース=ヴァン ・ロッセン (de Vries-van Rossen)、J・C・バッカー (Bakker): 免疫グロブリン製剤の降圧性副作用を検出するための動物モデ ル。ヴォークス・サングイニス (Vox. Sang.) 第52巻第281-29 9頁(1987年))。このモデルでの適合性パラメータは血圧である。静脈内 非適合性製品は明瞭な血圧低下を惹起する。

窦施例

参照例1

キストラー・ニッチマン法による沈鬱B1kgをpH5,100.1M酢酸緩衝液4kgに懸濁させ、室温で2%のオクタン酸と混合した。オクタン酸1g当たり0.15gの燐酸三カルシウムを加え、沈澱を濾別した。濾液を20ミリモル/ビペラジン、60ミリモル/NaC1(pH5.8)に対するダイアフィルトレーションに付した。ダイアフィルトレーション後の溶液を、蛋白質1g当たり75mgのDEAEーセファデックスで処理した。続いて、蛋白質濃度を20mg/mに澱騰し、溶液を、25℃において、1%トッイーン 80および0.3%TNBP(燐酸トリーnープチル)で8時間処理した。つぎに、溶液をTMAEーフラクトゲル カラムにかけ、20mmo1ピペラジン、160mmo1NaC1(pH5.8)により1gM両分を溶出した。最終製品を蛋白質5%に濃縮し、pH値を4.5に調整した。

キストラー・ニッチマン法による沈綴B1kgをpH5.100.1M酢酸緩衝被4kgに懸濁させ、室温で2%のオクタン酸と混合した。オクタン酸1g当たり0.15gの燐酸三カルシウムを加え、沈澱を濾別した。濾液を20ミリモル/NaC1に対するダイアフィルトレーションに付し、溶液を蛋白質20mg/mとした。0.2M HC1でpH値を4.0に調整し、溶液を37℃で9時間インキュベートした。20℃まで冷却後、pHを5.8に調整し、ピベラジンを20mmo1/、NaC1を60mmo1/となるように加えた。つぎに、溶液を、25℃において、1%トウイーン 80および0.3%TNBP(燐酸トリーnープチル)により8時間処理した。続いて、溶液をTMAEーフラクトゲル カラムにかけ、20mmo1ピペラジン、160mmo1NaC1(pH5.8)により1gM両分を容出した。最終製品を蛋白質5%に濃縮し、pH値を4.5に調整した。

実施例1

キストラー・ニッチマン法による沈澱B1kgをpH5.1の0.1M酢酸緩

衝波4kgに懸濁させ、室温で2%のオクタン酸と混合した。オクタン酸1g当たり0.15gの鱗酸三カルシウムを加え、沈澱を濾別した。濾液を20ミリモル/ NaClに対するダイアフィルトレーションに付し、溶液を蛋白質20mg/mとした。0.2M HClでpH値を4.0に調整し、蛋白質1g当たり600単位のペプシンを加えた。つぎに、溶液を37℃で9時間インキュペートした。20℃まで冷却後、pHを5.8に調整し、ビベラジンを20mmol/、NaClを60mmol/となるように加えた。つぎに、溶液を、25℃において、1%トウイーン 80および0、3%TNBP(燐酸トリーnープチル)により8時間処理した。続いて、溶液をTMAEーフラクトゲル カラムにかけ、20mmolビベラジン、160mmolNaCl(pH5.8)により1gM週分を溶出した。最終製品を蛋白質5%に濃縮し、pH値を4.5に調整した。

実施例 2

党級B1kgを参照例2と間様に処理した。ただし、pH4でのインキュベーションの前に、蛋白質1g当たり600単位のペプシンに代えて蛋白質1g当たり1200単位のペプシンを加えた。

1. 実験的製品の特性決定

免疫グロブリン1gG、1gAおよびTgMを、抗血清を用いて比濁法によって定義した。総蛋白質含量はケルダール法によって求めた。

	蛋白質	ΙgG	IgA	IgM	同種凝集素	Š
	mg/g	mg/g	mg/g	mg/g	抗A	#n B

参照例 1	44,4	4.1	16.8	45.0	1:64	1:64
参照例 2	48.1	8.6	19.3	43.5	1:128	1:64
実施例 1	51.3	7.0	22.0	50.5	1:128	1:64
実施例2	46.9	4.7	20.2	51.0	1:128	1:64

11. 適合性バラメータの表

	***************************************	WI	ACA	ラット	Clq結合				
*********				モデル	頀	蟒夜	ĺ	is.	
			CH50	de la compa	LPO	CT	LPO	CT	
			/g	%	%	%	%	%	
	68911	pH4なし	515	19	1, 5	0.1	43	5.5	
*********	\$#\$#12	pH4	179	18	0	0, 5	42	6. 7	
	郑砂1	pH4と 600Uの ペプシン	125	7	0	0, 3	34	3. 9	
) 	美數 例2	pH4と 12000 のペプシン	89	2	0	0. 5	23	3. 7	

ベプシンの添加は、ACAの低減、ラットモデルにおける血圧低下の減少ならび にClq結合活性の低下をもたらす。

ARERESONDI ADPENDINON NO PCT/CH 97/00388

		PCT/CH 97	/00388
A CLASS	CATION OF SUBJECT WAITING CO7 K15/05 A61K39/395	·····	andigan dia nyayan sahilipa an apida dilagunigik yan dipan da andan garib limpada
According to	International Palent Classification (IPC) or to book bacional plassification	and IPC	naansa dalaman kanan kanan kanan dalaman kanan kan
*************	nerventation enauthor (disselfoaton system tologied by stepsification ey	W(4)	
1PC 6	C07K A51K	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
Districtions	con executional other than arthitecture departmentation to the stateout that each d	courtrants are included to the beach ou	31(2) (6)
Hisabenia d	ca basis acceptified during the inferromental search (name of data base an	d, where precised, search terms seed	
C, 060388	TAVELEM DE OT GEREGOOORIE		
Carbogory *	ेपकरंडन जो प्रवयंत्रकारों, with indication, where appropriate, of the relevant	2888888	Relevant to slatm No.
¥	EP 8 120 835 A (IMMUNU AG FÜR CHEMISCH-MEDIZINISCHE PRODUKTE) 3 C 1984 see claims 1-4	ctober	1-10
	see page 1, line 17 - page 3, line	24	
Ą	EP 0 413 188 A (BIOTEST PHARMA GMBH February 1991 cited in the application see claims 1-22	2) 20	1- 10
Å	US 4 075 193 A (C. J. CAMPBELL ET A February 1978 see claims 1-10 see column 2, line 63 - column 3, 1		1-10
	~/~	. •	
X Fors	or documents are fished in the continues on of box C	Fatent family members are issue:	z serra z
"P" nomine opening "E" docume opening "E" docume opening "E" docume opening "E" docume opening "E" docume opening "E" docume opening "E" docume opening openin	nt defining the general atots of the aut which is not secret to be of particular releasance concerns to the particular releasance concerns that particular or or entire the informational consumments that particular the particular or amount of according to a socialism the particular or other of according to a socialism the particular other of according to a socialism the particular other of according to a socialism of the particular of according to a social dissolvence, one, exhibition of results.	locer document published sifer for into an pholish data and not in conflict with used to an pholish data and not in conflict with used to understand the principle or the invertical construction of particular release note the cannot be considered movel or connect syndhip on inventors also when the document of particular release on the document of particular release on the document of particular release or in december to commot be committed with order or mostles, such committed with order minimum, such committed with order minimum, such committed with order minimum, such committed the team places of the some patient. Date of mailting of the international asse	the application bit party underlying the late corrections the correction of the concern to taken clone spinged invention perity of stay when the perity of stay when the control of the tasks as person shilled tasks as person shilled
	January 1998	2 1. 01. 98	
tisomo sonir	reding address of the ISA European Potent Office, P.E. 5818 Faterities of N.L. 2280 MV Figurity Tol. (+91-70) 240-2040, Tx. 3 : 551 app m, Fax (+91-70) 240-3046	Authorized efficier Sistou, E	

Form FETRISAID10 (compand sheet) (Ally 1992)

International Application No PCT/CH 97/98388

) (Commu	1990) COCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Catogory 6	Ottofion of decument, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Resevent to deim No
Υ	EP 0 352 500 A (BIOTEST PHARMA GMBN) 31 January 1990 cited in the application see claims 1-14	1-10
ř	EP 0 013 901 A (BIOTEST SERUM-INSTITUT GMBH) 5 August 1980 cited in the application see claims 1-5 see page 5, line 16 - line 31	1-10
Y	P.SCHIFF ET AL: "The preparation, testing, and properties of human gamma globulin for intravencus administration" AUSTRALIAN PAEDIATRIC JOURNAL, vol. 4, 1968, pages 121-126, XP000197065 see page 122, left-hand column, line 43 - right-hand column, line 15 see page 124, right-hand column, line 11 - page 125, left-hand column, line 23	1-10
A	EP 0 221 505 A (SCLAVO S.P.A.) 13 May 1987 see claims 1-17	1-10
A	J. T. SGOURIS: "The Preparation of Plasmin Treated Immune Serum Globulin for Intravenous Use" YOX SANGUINIS, VOI. 13, NO. 1, July 1967, CH. pages 71-84, XP000197069 see page 74, line 1 - line 36 see page 80, last paragraph - page 82, line 12	1-10

From P277592/210 (combination of second sheet) (July 1992)

andmost yintal trokes to rollarstaks

PCT/CH 97/90388

	(17g).	tore hange though to kongram	WOME	PCT/CH	97/90388
Paterit document olted in search repo		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP 120835	A	03-19-84	AT 383739 AT 387717 CA 1248447 CA 1216792 DK 131284 DK 152486 JP 1885985 JP 60001136 JP 1955824 JP 6084965 JP 62096857 US 5234585 US 4886758	B C A A A C A C B A A	19-88-87 18-93-89 15-61-69 20-01-87 17-99-84 93-94-86 22-11-94 97-91-85 28-97-95 26-19-94 96-95-87 19-98-93 12-12-89
EP 413188	A	20~02~91	DE 3927111 AT 117900 DE 59008404 ES 2067600 JP 3204822 US 5410025	T D T B	21-02-91 15-02-95 16-03-95 01-04-95 06-09-91 25-04-95
US 4875193	A	21-02-78	CA 1083959 DE 2752694 FR 2372173 GB 1552708 JP 53069823 NL 7713623	A A A	19-08-80 01-06-78 23-06-78 19-09-79 21-06-78 30-05-78
EP 382500	λ	31-01-90	DE 3825429 DE 5896514 ES 2059640 JP 1935013 JP 2078635 JP 6062437 PT 91170 US 5190752	0 7 0 8 8	01-02-98 14-10-93 16-11-94 26-05-95 19-03-90 17-08-94 30-66-95 02-03-93
EP 13901	A	96-98-89	DE 2901822 AT 2192 US 4318902	. T	31-87-88 15-01-63 69-03-82

Form PCT/ISAC10 (potent family sense) (Adv 1990)

information on patent intoly members

International Application No PCT/CH 97/00388

ingmisoch mogel seger desave ni belie	ŧ i	Publication date		Patent femily member(s)		Publication cete
	A	13-05-87	AU CA OE JP JP	6427886 1306964 3680860	& C 8	14-05-87 01-09-92 19-09-91 02-10-96 25-12-95 26-05-87

Form PCTASACRO (pasent territy nerves) (July 1987)

フロントページの続き

(81) 指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L U, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, OF , CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, KE, LS, MW, S D. SZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG , KZ, MD, RU, TJ, TM), AL, AM, AT , AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA. CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, F I, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP , KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, M W. MX. NO. NZ. PL. PT. RO. RU. SD , SE, SG, ST, SK, SL, TJ, TM, TR. TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW